سرز أ

Союз Советских Социалистических Республик



Государственный комитет СССР по деяям изобретений, и открытий

О П И С А Н Н Е ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

- (61) Дополнительное к авт. свид-ву-
- (22) Заявлено 3105.77 (21)2491239/23-04
- с присоединением заявки № -
- (23) Приоритет -

Опубликовано 3004.79. Бюллетень № 16

Дата опубликования описания 3004.79

an 659573

THE BRITISH LIBRARY

7 SEP 1979

SCIENCE REFERENCE LIBRAR

(51) M. Ka.²

C 07 H 21/02 A 61 K 29/00

(53) УДК547.963.3. .541.69(088.8)

(72) Авторы изобретения

С.М.Женодарова, В.А.Поротикова, В.П.Клягина и Р.И.Жданов

(71) Заявители

Институт биологической физики АН СССР и Научно-исследовательский институт по биологическим испытаниям химических соединений

(54) СПИН-МЕЧЕНЫЕ ПРОИЗВОДНЫЕ ОЛИГОРИБОНУКЛЕОТИДОВ КАК СПИНОВЫЕ ЗОНДЫ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ МЕХАНИЗМА ДЕЙСТВИЯ ФЕРМЕНТОВ И СПОСОБ ИХ ПОЛУЧЕНИЯ

1

Данное изобретение относится к новому способу получения новых спинмеченых производных олигорибонуклеотидов общей формулы NpN, NpN"и NpNpN где Np и N - нуклеотиды и нуклеозиды пиримидинового и пуринового ряда, Np и N" - производные аденозин-3-фосфата или цитидин-3-фосфата и соответственно цитидина, содержащие спиновую метку в виде остатка 1-оксил-2,2,5,5-10 тетраметил-3-карбонилпирролина в качестве заместителя по амино-группе аденина или цитозина, являющихся спиновыми зондами для исследования механизма действия ферментов, катали- 15 зирушими различные превращения рибонуклениовых кислот, и определения их содержания в организме.

Известны спин-меченые монорибонуклеотиды, которые применяются в качестве спиновых зондов для изучения
Na, К-аденозинтрифосфатазы [1].Известные спин-меченые рибонуклеотиды
являются либо моно-, либо полирибонуклеотидами и являются спиновыми
зондами для определенных ферментов.

Цель изобретения - синтез новых спин-меченых производных олигорибонуклеотидов, расширяющих арсенал средств исследования механизма деяствия ферментов.

Известен способ получения спинмеченых монорибонуклеотилов, в частности спин-меченых аденозинтрифосфатов, по 2'(3')-гидроксильной группе действием имидазолида кислоты-радикала на водные растворы нуклеотидов [2]. Однако этим методом трудно получить спин-меченые: олигорибонуклеотиды из-за неустойчивости имипазолида кислоты-радикала.

Поставленная цель достигается путем использования в качестве спин-меченых производных нуклеозид-2',3'-циклофосфатов и проведения реакции при участии соответствующих ферментов.

Настоящий способ получения спинмеченых производных олигорибонуклеотидов заключается в том, что спинмеченые нуклеозид—2',3'-циклофосфаты или нуклеозиды пиримидинового и пуринового ряда подвергают взаимодействию соответственно с нуклеозидами или нуклеотидами при температуре 0-4°С в присутствии специфических рибонуклеаз в соответствующем буферном раств ре с последующим взаимодействием при температуре 36-37°

•

полученных спин-меченых динуклеозидмонофосфатов с нуклеозид-5-дифосфатами при участий полинуклеотидфосфорилазы в трис-буфере при рН 9,0-9,2.

Получение исходных веществ. Пример 1. N^6 -(1-оксил-2,2,5,5--тетраметил-3-карбонилпирролин)-

-а денозин-2 '(3')-фосфат.

К суспензии 0,2 г (0,47 М) Ру-соли аденозин-2'(3')-фосфата в 3 мл абсо--дигного пиридина добавляют хлорангид рид, полученный из 1,1 г 2,2,5,5-тетраметил-3-карбоксипирролин-1-оксила, в 2,5 мл абсолютного пиридина при охлаждении в бане из сухого льда и . ацетона. Образовавшийся раствор оставляют дри комнатной температуре на 3,5 ч. Выпавший осадок отфильтровывают и промывают абсолютным пиридином. К охлажденному фильтрату добавляют 3,5 мл дистиллированной воды и раствор экстрагируют три раза хлороформом (20, 10, 5 мл). Хлороформныя слоя сушат безводным Na_2SO_4 и упаривают досуха при комнатной температуре. К осадку добавляют 8 мл 50%-ного водного пиридина, раствор охлаждают, приливают 7 мл предварительно охлажденного 2 н. NaOH и оставляют прикомнатной температуре на 15 мин. Затем быстро добавляют Дауэкс 50х4 (100-200 меш) в Ру-форме до pH 7,5. Смолу отфильтровывают и промывают тремя объемами 2 М водного пиридина. Фильтрат и каждую из промывок пропускают через колонку с 40 мл свежего Дауэкс 50x4 (100-200 меш) в Py^{\pm} форме. Объединенные промывки упаривают при добавлении пиридина до вы-🖟 падения осадка кислоты. Из этой смеси (рН 6-7) кислоту-радикал экстрагируют эфиром (~100 мл). Водный раствор упаривают на роторе при комнатноя температуре досуха. Получают 0,19 г спин-меченого; производного, загрязненного исходным нуклеотидом. Далее очистку проводят методом препаративной БХ в системе (А). Выход 60%; Rf 0,61 (A); UOTH 0,86; YOспектр: A 282 нм.

 Π ример 2. N^4 -(1-оксил--2,2,5,5-тетраметил-3-карбонилпир-ролин)-цитицин-2(3')-фосфат получают аналогично описанному в примере 1. Время гидролиза перацильного производного 30 мин. выход 70%; R_f 0,69 (A); U_{отм}0,87; Уф-спектр:

 $\lambda_{\text{MGHC}}^{\text{2}}$ 260, 303 нм. Пример 3. N⁴-(1-оксил-2,2,5,5-тетраметил-3-карбонилпирролин)-цитидин получают аналогично описанному в примере 1. Очистку пров дят методом препаративной. ТСХ на пластинках из силуфола в системе н-бутанол, насышенныя водоя. С адсорбента спин-меченыя цитидин элюируют этанолом. Выход 60%; R, 0,84 (Б); U_{ОТН} 1,12. Т.пл. 132-134². УФ-спектр: $\lambda_{\text{MGKC}}^{260}$, 303 нм. Спектр ЭПР (хлоро-

Он 15,6; содержание спинов: 5.8·10²³ спин/моль. Для С₁₈ Н₂₅ N₄O₇ вычислено, %: С 52,80; Н 6,16;N 13,68. Наидено, 3: С 53,19; 52,97; H 6,45; 6,35; N 13,93; 13,81. Π ример 4. N^4 -(1-оксил-2,2,5,5-тетраметил-3-карбонилпирролин)-цитидин-2', 3'-циклофосфат.153 о.е. (8 мкм) спин-меченого цитидин-2 (3)фосфата растворяют в 1 мл воды, доводят рН раствора 0,1 н. HCt до 6,0 и добавляют 25 мг п-толуолсульфоната циклогексил- β- [N-(N-метилморфолиния)]--этилкарбодиамида. Реакционную смесь оставляют на 4 ч при комнатной температуре, полдерживая рН равным примерно 6,0. Затем реакционную смесь упаривают досуха на роторе. Остаток промывают несколько раз эфиром, после чего растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды и делят методом препаративного электрофореза на

 Π ример 5. N° -(1-оксил-2,2,5,5--тетраметил-3-карбонилпирролин)-аденозин-2,3-циклофосфат получают аналогично описанному в примере 4. Выход 52%; R_E 0,85 (A); U_{OTH} 0,64; Y0-cnextp: λ_{MGNC} 282 HM.

бумаге. После обессоливания в системе.

этанол:вода-7:3 получают 85 о.е.(56%)

фата. R_{f} 0,91 (A); $U_{\text{отн}}$ 0,62: УФ-спектр: $\lambda_{\text{мож}}$ 260, 303 нм. хроматографически чистого циклофос-

Получение целевого продукта. Π р и м е р 6. N^4 -(1-оксил-2,2,5,5--тетраметил-3-карбонилпирролин)-цити-35 дилил-(3→5')-цитидин. 136 о.е. (8 мкм) спин-меченого цитидин-2,3--циклофосфата и 80 мкМ цитидина в 0,16 мл 0,05. М трис-НС -буфера (рН 7,6), содержащего панкреатическую рибо-40 нуклеазу в концентрации 0,16 мг/мл, инкубируют при 0-4°C около двух, недель. Спин-меченый цитидилил- $(3 \longrightarrow 5)$ --цитидин выделяют методом препаративного электрофореза на бумаге. Допол-45 нительную очистку проводят, хроматографируя в системе (Б). Получают 23 o.e. (304). R $_{c}$ 0,84 (A); $U_{\text{OTM}}1,58$; Y0-CHEKTP: $\lambda_{\text{MCSNC}}26Z$, 303 HM.

пример 7. Гуанилил-(3→5') -50 -N⁴-(1-оксил-2,2,5,5-тетраметил-3--карбонилпирролин)-цитидин. 60 мкМ гуановин-2',3'-циклофосфата (гуанидиниевая соль) и 180 мкМ спин-меченого цитидина в 6 мл 0,01 М фосфат-55 ного буфера (рН 7,0), содержащего рибонуклеазу Т в концентрации 50 ед.акт/мл, инкубируют в течение 5-6 ч при 0°С. Затем реакционную смесь делят методом препаративного электрофореза на бумаге. Полосы, "со,-держащие спин-меченый гуанилил-(3-5).--цитидин, примивают к новым листам бумаги и хромат графируют в системе В. Получают 153 о.е. (~ 5 мкМ). Balkox 20%; Rf 0,7 (E); Uoth 1,5; 65 уф-спектр: А_{макс} 259, 302 нм.

5

659573

Примеръ. Гуанилил-(3→5)- $-N^{\frac{1}{2}}(1-0$ ксил-2,2,5,5-тетраметил-3карбонилпирродин. -цитидил-(3 - - -уридин. 145 о.е. (5 мкм) GpC 2,5 мкМ уридин-5'-дифосфата (динатриевая соль) и 3 мг ПНФ-азы М. Iysodeiticus растворяют в 0,5 мл 0,05 M TPHC-HCt-6ypepa (pH 9,0-9,2), содержащего 0,01 м MgCl₂ и 0,05 мМ ЭДТА, и инкубируют при 36-37°C. Через 2 ч всю реакционную смесь наносят на бумагу и хроматографируют в системе Б. Полосы, соответствующие различным компонентам реакционной смеси, элюируют водой и дополнительно очишают с помощью электрофореза и хроматографии в системе A. Получают 10 o.e. (15%) GpCp $^{\rm int}$ U(Rp(Up) 1,55 (A); U_{отн} 0,65; УФ-спектр: A макс 259, 307 нм) и 5 о.е. GpCp^{Im'} UpU (R₄(Up) 1,02 (A); U_{отн} 0,68; УФ-спектр: λ_{MGKC}^{-1} 259, 307 HM).

Хроматографию и электрофорез прово-20 дят на бумаге марки ленинградская М и FN-3. При хроматографии ис-пользуют следующие системы растворителей: этанол - 1 М ацетат аммония (рН 7,5), 7:3 (A); этанол - концент- 25 рированный аммиак - вода-65:10:25 (Б); изопропанол-концентрированный аммиак - вода-7:2:1 (В). Электрофорез на бумаге проводят в приборе для вертикального электрофореза фир- 30 мы ''Labor'' (Венгрия) в течение 2 ч с градиентом напряжения 20 В/см в 0,05М триэтиламмонийбикарбонате, рл 7,5.

Формула изобретения

1. Спин-меченые производные олиго- 35 рибонуклеотидов общей формулы NpN ,

2. Способ получения соединения по п.1, о т л и ч а ю щ и я с я тем, что спин-меченые нуклеозид-2', 3'-циклофосфаты или нуклеозиды пиримидинов го и пуринового ряда подвергают взаимодействию соответственно с нуклеозидами или нуклеотидами при температуре 0-4° С в присутствии специфических рибонуклеаз в соответствующем буферном растворе с последующим взаимодействием при температуре 36-37° С полученных спин-меченых динуклеозидмонофосфатов с нуклеозид-5-дифосфатами при участии полинуклеотидфосфорилазыв трис-буфере при рН 9,0-9,2.

Источники информации, приняты во внимание при экспертизе

- 1. Сухоруков Б.И., Петров А.И. Спин-меченые нуклеозиды, нуклеозид--5-моно-,ди- и -трифосфаты.- Биофизика, 1975, 20, с.965.
- 2. Табак М., Рууге Э.К., Смирнова И.Н., Петров А.И., Сухоруков Б.И., Твердислов В.А. Взаимодействие мембранного препарата Na, К-АТФ-азы со с.ин-меченым аналогом АТФ.-''Биохимия'', 1977, 42, № 3, с. 476.

Составитедь Л.Никулина
Редактор В.Минасбекова Техред И.Асталош Корректор Н.Стец

Заказ 2114/4 Тираж 512 Подписное ЩНИНПИ Государственного комитета СССР по делам изобретений и открытий 113035, Москва, X-35, Раушская наб., д.4/5